Page 1 of 1 Searching PAJ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-025299

(43) Date of publication of application: 28.01.1997

(51)Int.Cl.

C07K 14/78 C07K 16/28 C12P 21/02 GO1N 33/566 //(C12P 21/02 C12R 1:91

(21)Application number : 07-200479

(71)Applicant: SUMITOMO ELECTRIC IND LTD

(22)Date of filing: 13.07.1995

(72)Inventor: TANMACHI NORIKO

MIYASAKA MASAYUKI

(54) CD44 LIGAND

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new ligand, a glycoprotein having specific molecular weight with the sugar chain representing chondroitintetrasulfuric acid, having serine-glycine recurring unit, capable of activating cytotoxic T-cells via CD44, and useful for the research and prevention of cancer.

SOLUTION: This new ligand is for protein CD44 lying on cell surface and has an important role concerning metastasis or lymphocyte homing and useful as e.g. a reagent for chancer research or a cancer preventive, having the following characteristics: a glycoprotein (proteoglycan) about 600,000 in molecular weight; the molecular weight of the protein portion (chore protein) is about 18,000-22,000; the sugar chain represents chondroitintetrasulfuric acid; the amino acid sequence of the protein contains serine-glycine recurring units; capable of activating cytotoxic T-cells via CD44 borne by the T-cells; and capable of binding to the CD44 on a site differing from the binding site for the CD44 and hyaluronic acid. This new glycoprotein is obtained by purifying the supernatant resulted from culturing serglycineproductive cells through an anion exchange resin, gel filtration and a hydroxyapatite column.

(19) 日本四特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報(A)

(月)特許出願公開發号 特爾平9-25299

(43)公開日 平成9年(1997)1月28日

(51) Int.CL*		織別記号	庁內整理證号	PΙ				技術表示實際
C07K	14/78	ZNA	8517-4H	C07K	14/78		ZNA	
	16/28		8517-411		16/28			
C12P	21/02			C12P	21/02		Α	
G01N	33/566			GOIN	33/566			
# (C12P	21/02							
			審查額求	未納求 薪	数項の数8	FD	(全 5 頁)	掛終頁に続く

(21)出網番号 特額平7-200479 (22)出版日 平成7年(1995)7月13日

特許法第30条第1項適用申請有り 1995年3月31日 T he American Society for B lochemistry and Molecular Biology発行の「THE Journal o f Biological Chemistry 38 270巻第13号」に発表

(71)出海人 000002130

件友類包工業株式会社 大阪府大阪市中央区北浜四丁目5番33号 (72)発明音 反町 典子

東京都文京区本附入3-18-22 東京都康 床医学能合研究所内 (72) 発明者 宮坂 昌之

東京都文京区本駒込3-18-22 東京都南 床医学稳合研究所内 (74)代聯人 奔聯士 西川 繁明

(54) 【発明の名称】 CD44リガンド

(57)【變約】 (修正有) 【課題】 癌の転移やリンパ味のホーミングに重要な役 割を担う細胞表面タンパク質CD44のリガンドであっ で、ヒアルロン酸ではない新規なCD44リガンド、そ の抗体、その製造方法、それを用いたCD44輸出法を 提供する。

【解決手段】 (1)分子量約60万の糖タンパク質 (プロテオグリカン)、(2) タンパク質部分(コアタ ンパク質) の分子量約1.8万~約2.2万、(3) 糖 鎖がコンドロイチン 4 確認であり、(4) アミノ酸配列 中にセリンーグリシン繰り返し構造を持ち、(5)細胞 隠審性T細胞をそれが待つCD44を介して活性化で き. (6) ヒアルロン酸との結合部位とは異なる部位で CD44と結合するCD44リガンド。セルグリシン産 生細胞の培養上指中から除イオン交換クロマトグラフィ とゲル徳道を繰り返し、最終的にハイドロキシアパタ イトカラムで錯誤する前記CD44リガンFの製造方 法、それに対する抗体、そのコアタンパク費とそのコア タンパク質に対する抗体、前記CD44リガンドを覚光 色素。酵素または放射性同位元素で標識して使用するC

D44発現細胞または組織の検出法。

(2)

特開平9-25299

【特許請求の範囲】

【論求項1】 (1)分子墨約60万の糖タンバク質 (プロテオグリカン)であり、(2)タンパク管部分 (コアタンパク質) の分子量が約1、8万~約2、2万 で、(3)糖鎖がコンドロイチン4硫酸であり、(4) タンパク質のアミノ酸配列中にセリンーグリシンの繰り 返し構造を待ち、(5)網際障害性工網筋を診下網筋が 持つCD44を介して活性化することができ、(6) C D44とヒアルロン酸との結合部位とは異なる部位でC 【請求項2】 セルグリシン産生細胞の絶養上清中から 陰イオン交換クロマトグラフィーとゲル達過を繰り返し 行い、最終的にハイドロキシアパタイトカラムで錯誤す ることを特徴とする請求項1記載のCD44リガンFの 製造方法。

【贈求項3】 細胞核がつウスCTL細胞核 (CTLI. -2) であることを特徴とする請求項2記載のCD44

【請求項4】 請求項1ないし3のいずれか1項に記載 のCD44リガンドのコアタンパク質。

【請求項5】 請求項1記載のCD44リガンドに対す る抗体。

【請求項6】 請求項4記載のCD44リガンドのコア タンパク質に対する抗体。

【請求項?】 請求項1記載のCD44リガンドを蛍光 色素、酵素または放射性同位元素で標識し、これをCD 4.4 発現細胞または組織の検出に使用することを特徴と するCD44検出法。

【請求項8】 請求項1記載のCD44リガンFに、ま 細胞または組織と反応させた後、蛍光色素、酵素または 放射性同位元素とアビシンまたはストレプトアビジンと の結合体と反応させる請求項7記載のCD44検出法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、CD44リガンド に関し、さらに詳しくは、癌の転移やリンパ球のホーミ ングに関し重要な役割を担う細胞表面タンパク質CD4 4のリガンドであって、ヒアルロン酸ではない新規なC D44リガンド、その抗体、CD44リガンドの製造庁 40 法、及び該CD44リガンドを用いたCD44億出法に 関する。

[0002]

【従来の技術】CD44 (CD44分子) は、Pgp-1. Hermes抗原、ECMR IIIまたはIn (Lu)-related antigen等の名前で 知られている頻賞通型の循タンパク質である。CD4.4 の分子楼造は、N末端の軟骨リンクタンパク質に相同性 のある部分、コンドロイチン硫酸が付加される部分(以 上の2つの部分が細胞外部分)、膜質通部位、及び細胞 50 【0007】

内部分に大朋される。CD44は、白血球、赤血球、線 維芽細胞、上皮細胞、血管内皮細胞などの広範な細胞に 発現が認められている。

【9903】CD44の機能は、極めて多彩である。例 えば、間質細胞上のCD44は、ヒアルロン酸を結合 し、その周囲にプロテオグリカン(proteobly can) を集めることによって、マトリックスを構築す ることが示唆されている。また、リンパ球系の細胞で は、CD44が細胞内情報伝達物質として働いている。 D44と結合することを特徴とするCD44リガンド。 10 その例としては、リンパ球系細胞表面のCD44分子に 刺激を与えると、同種細胞凝集が誘導される。

> 【0004】細胞係害性T細胞 (CTL) においては、 CD44からの刺激は、グランザイムの放出を誘導し、 CTL活性を上昇させる。リンパ球ー血管内皮細胞の反 応では、CD44は、リンパ球がそれぞれに特定のリン パ組織に集まる(homing)ときの接着を狙う、リ ンパ球表面分子であるホーミングレセプター(homi ng receptor)であると考えられている。ま た. CD44には、alternative spli 20 cingにより、多数のアイソフォームが存在するが、 ある種のアイソフォームでは、癌細胞が転移する際に出 現することが縮かめられている。このように、CD44 は、リンパ球の増殖、活性化などに重要な情報伝達分子 であること、癌の転移にも直接関与し得る接着分子であ るととが知られている。

【0005】しかしながら CDA4のリンパ酸ホーミ ングレセプターとしての機能には、いまだ不明な点が多 い。これを調べるには、CD44の機能調節機構の解明 が必要である。そのために、CD44が関与する各種環 ずビオチンを結合させ、得られた結合体をCD44発現 39 象において、CD44が認識するリガンドが何であるか についての探究が不可欠となっており、近年、その検索 に関する研究が行われている。これまでにヒアルロン酸 (hyaluronic acid), コラーゲン、及 びフィブロネクチンがCD44リガンドとして知られて いる。ヒアルロン酸は、CD44のN末線の軟骨リンク タンパク質に相同性のある部分でCD44と結合する。 【0006】末続リンパ球をPMAなどで刺激すると、 速やかにヒアルロン酸と結合するようになる。一方、前 述のホーミングレセプターとしてのCD4.4が認識する リガンドは、ヒアルロン酸を分解するヒアルロニダーゼ 処理を行った後も、CD44と強い結合を示す。この結 早は、リンパ球ホーミングレセプターとしてのヒアルロ ン酸以外の新しいCD44リガンドが存在することを示 唆している。また、前述のようにCD44には多数のア イソフォームが存在し、アイソフォーム特無なリガンド の存在も推定することができる。これらのCD44の余 知のリガンドを得ることができるならば、免疫学や癌の 基礎研究の試薬として有効である。さらに、癌の予防薬 として使用できる可能性もある。

新開平9-25299

【発明が解決しようとする課題】 本発明の目的は、癌の 転移やリンパ球のホーミングに関し重要な役割を担う細 胞表面タンパク質CD44のリガンドであって、ヒアル ロン酸ではない新規なCD44リガンドを提供すること にある。本発明の他の目的は、このような新規なCD4 4 リガンドの続体。診CD44リガンドの製造方法。及 び該CD44リガンドを用いたCD44輸出法を提供す ることにある。さちに、CD44リガンドに対する抗体 を用いれば、CD44リガンドを発売している組織等が 有用である。また、癌においては、病体がCD44リガ ンドをブロックしておくことで窓の予防や転移の抑制に もかかわってくる。玄砕明音らは、従来から知られてい るヒアルロン酸 ファイブロネクチン 及びコラーゲン 以外に新しいCD44のリガンドがあるのではと考え、 鋭意研究を行った結果、新郷なCD44リガンドを見い 出した。

【0008】すなわち、CD44分子を発現していない 細胞にCD44適伝子を導入し、CD44を介した細胞 間接着を誘導できるかどうか検討した。そして、細胞間 20 接着を誘導できた細胞において、ヒアルロニダーを処 塑、ファイブロネチン、コラーゲン添加等の処理をして も、接着が影響されない系を構築し、その細胞の培養上 情及び細胞の表面分子から、CD44と結合する分子を 抽出単離するととにより新しいCD44リガンド分子を 復た、この新規なCD44リガンドは セリンーゲリシ ンの繰り返し構造を持つセルグリシンにコンドロイチン 4歳酸が多数結合した機造のプロテオグリカンである。 本発明は、これらの知見に基づいて完成するに至ったも のである。

[0009]

【課題を解決するための手段】 本発明によれば (1) 分子量約60万の総タンパク質(プロテオグリカン)で あり、(2)タンパク質部分(コアタンパク質)の分子 査が約1.8万~約2.2万で、(3)精鎖がコンドロ イチン4 硫酸であり、(4) タンパク質のアミノ酸配列 中にセリンーグリシンの繰り返し構造を持ち、(5)細 聴障害性T細胞を該T細胞が持つCD44を介して活性 化することができ、(6) CD44とヒアルロン酸との 結合部位とは異なる部位でCD44と結合することがで 40 きることを特徴とするCD44リガンドが提供される。 【0010】また、本発明によれば、セルグリシン産生 細胞の結費上清中から除イオン交換クロマトグラフィー とゲル徳通を繰り返し行い、最終的にハイドロキシアバ タイトカラムで精製することを特徴とする前記CD4.4 リガンドの製造方法が提供される。さらに、本際時によ れば、CD44リガンドの抗体、前記CD44リガンド を蛍光色素、酵素または放射性間位元素で標識し これ をCD4 4 発現細胞または組織の輸出に使用することを

は、前記CD44リガンドに、まずピオチンを結合さ せ、得られた結合体をCD44発現細胞または組織と反 応させた後、蛍光色素、酵素または放射性同位元素とア ビシンまたはストレプトアビジンとの結合体と反応させ るととが好ましい。

[0011]

(3)

【発明の実施の影態】以下、本発明について詳述する。 CD44がどのような機構で胸節を受けて、その機能が 発売するのかを調べるためにCD44除性マウスCTL あきらかになるとともに、リンパはホーミングの解析に 19 L-2細胞を、CD44選任子(マウスCD44cDN A)を導入して、結禁したところ、非常に強い細胞の契 集が認められた。次に、この凝集がCD44遺伝子を細 際に導入したととに起因するものであるか否かを調べる ために、この系に抗CD44抗体を共存させてCD44 が機能しないようにして培養実験を行ったところ 細胞 の新集が完全に阻害された。したがって、この新集は、 CD44を介した現象であると推定された。一方 この ときのCD44と結合している分子が何であるかについ で調べるために、CD44適伝子を導入したCTLL-2細胞(トランスフェクタント)にヒアルロン酸分解酵 素(ヒアルロニダーゼ)を作用させたが、細胞の凝集 は、まったく影響を受けなかった。したがって、細胞の 経集は、ヒアルロン酸とCD44との結合によるもので はないことが判例した。

> 【0012】とのような実験結果から、ヒアルロン酸で はないCD44リガンドが関与していることが明らかに なった。CD44の細胞外領域と免疫グロブリンの定常 鎖域とを連縮して作成した可溶性CD44(CD44-1g) をプローブとして、CD44リガンドの検索を行 30 ったところ、CTLL-2及びトランスフェクタントの 細胞表面には、CD44リガンドは検出されなかった。 そとで、CTi.i.-2及びトランスフェクタントをいS -メチオニンで健康し、その総巻上渚を用いてCD44 - I gで免疫は移を行ったところ、C D 4 4 - I g に特 雲的に免疫状態される高分子費のタンパク智が認められ た。 とれらの実験結果から、上記の培養上清にCD44 リガンドが存在することが明らかになった。

【0013】そとで、CTLL-2種胞の培養上清か ち、CD44と結合しうる物質の精製を試みた。具体的 には CTI.L-2細胞の培養上潜から、4M尿素を含 む緩衝液を用いたイオン交換クロマトグラフィー、6 M グアニジンを含む0、1%CHAPS緩衝液を用いたゲ ル蜷遏、4 M尿素を含む緩衝液を用いたハイドロキシア パタイトクロマトグラフィーを用いて精製した。得られ た結鎖品を種々の結鎖切断酵素で処理したところ、コン ドロイチナーを処理によりCDAAを介した網額の経集 が完全に消失した。したがって、CD44リガンFは、 糖鎖としてコンドロイチン4硫酸を持つ糖タンパク質 (プロテオグリカン) であることがわかった。その分子 特徴とするCD44検出法が提供される。この検出法で 50 査は、糖鎖のないコアタンバク質が約18〜約22kd (4)

特願平9-25299

(約1.8万~約2.2万)であり 萎縛が付加されれ ば約600kd (約60万) であることがSDS-PA GE電気泳動によりわかった。

【0014】 CD44リガンドのタンパク質部分につい て、ベブチドシーケンサーで処理したところ、アミノ酸 分折の結果は、CD44リガンドのコアタンパク質のN 末端は、DDYGSGSGSGSGSGであった。この コアタンパク質は、セリンーグリシンの繰り返し構造か ちなるセルグリシン (serglycin)の一種であ る。つまり、このCD44リガンドは、コンドロイチン 10 50m!に再遺稿した。 4端酸の糖銀がついたセルグリシンである。また、本発 明のCD44リガンドは、実施例4に示すように、ヒア ルロン酸に比べ資意に細胞障害性T細胞のグランザイム 放出を増強し、該T細胞を活性化させるものである。こ のことから、本発明のCD44リガンドは、ヒアルロン 酸とは異なる機能を媒介し得るCD44リガンドである と言える。

【0015】後記の寒旅側の寒殿結果から明らかなよう に、本発明のCD44リガンドは、(1)分子量約60 万の鯔タンパク質 (プロテオグリカン) であり、(2) 26 て透端した。 タンパク質部分(コアタンパク質)の分子量が約1.8 万~約2.2万であり、(3)糖舗がコンドロイチン4 硫酸であり、(4)タンパク質のアミノ酸配列中にセリ ンーグリシンの繰り返し構造を持ち、(5)細胞障害性 下細胞を該下細胞が持つCD44を介して活性化するこ とができ、そして、(6) CD44とヒアルロン酸との 結合部位とは異なる部位で結合する新規なCD44リガ ンドである。

【0016】本発明のCD44リガンドは、マウスCT 換クロマトグラフィーとゲル濾過を繰り返し行い、最終 的にハイドロキシアパタイトカラムで錯裂することによ り錯誤品として得ることができる。本発明のCD44リ ガンドを覚光色素、酵素または放射性同位元素で標準す れば、これをCD44発現細胞または組織の輸出に使用 することができる。この場合、CD44リガンドに、ま ずビオチンを結合させ、得られた結合体をCD44発現 細胞または組織と反応させた後、覚光色素、酵素または 放射性同位元素とアビシンまたはストレプトアビジンと の結合体と反応させる方法が好ましい。

[0017]

【実施例】以下に実施例を挙げて、本発明についてより 具体的に説明する。

[0018] [実施例1] CD44リガンFの精製

(1) CTLL-2の大量培養

CTLL-2は、無血清培地EX-ce!! 300T

M (JRH Bioscience製)を用いて培養し た。培養には、IL-2をInM培養液中に加え、ソフ の焙焼を入れ 合計6リットル焙養した。 (2) 海浦

細胞培養後、5000gで20分間遠心分離を行い、地 養上清を回収した。この培養上清を Minitan TM system (分子至30,000カット、ミリ ボア製)を用いて、450m!に濃縮した。この濃細液 を、8M尿素、40mMトリス(pH8.0)と0.4 M NaC! 450m1にて2倍に希釈した。その 後、さらにMinitan TM systemにて4

(3) イオン交換クロマトグラフィー

前記(2)で濃縮した液をイオン交換グロマトグラフィ ーにて精製した。TSKG-DEAE (南ソー線) のゲ ルを用い、1m1/m;nの流速で、NaC1の0.2 Mから1.0Mの直線グラジエントで錯裂した。緩衝液 は、4M尿素、20mMトリス(pH8.0)、0.2 M NaClから1.0M NaClで行った。0.5 MのNaCIで溶出した面分を回収し、蒸溜水で透析し た。その待。セントリプレップー30 (アミコン製) に

[0019](4)ゲル線渦

隣記(3)で錯録し、鴻嶺した液を 6Mグアニジン、 20mMトリス(pH8, 0), 0, 1%CHAPS機 筒波に置換後、TSKG-3000カラムを用いて、 5 m 1 / m i n の確認にてゲル婚過した。その後、

ボイドボリュームのフラクションを同収した。これを英 個水で透析後、6Mグアニジン、20mMトリス(pH 8. 0)、0. 1%CHAPS緩衝液で、TSKG-3 000カラムで0.5m1/m;nの流速にてゲル徳退 し細胞株 (CTLL-2) の培養上清中から降イオン交 30 した。再びボイドのフラクションを回収後、10mMの リン酸経筒液にて透析した。

> (5) ハイドロキシアパタイトクロマトグラフィー 前記(4)で回収した液をハイドロキシアパタイトカラ ムでクロマトグラフィーを行った。非吸着の部分を回収 し、蒸留水にて添折後、4M尿素、20mMトリス(p H8. ()). (). 2MNaN1の液に鬱绿した。

(6) イオン交換クロマトグラフィー

前記(5)で回収した液を再び(3)で実施した内容と 同様の様作を行った。0.5M NaCIで終出される 49 両分 (フラクション) を回収益、蒸留水で透析し、凍結 乾燥した。ころして得られたCD44リガンドの収置

は、1.2mgであった。 [0020] [事権例2]

CD44リガンドの同定 (1) アミノ酸分析

精製したCD44リガンドをコンドロイチナーゼABC 20 ur/m1で処理後、475A-ガスフェイズ・ブ ロテインシーケンサー(AB!製)にてN末端を調べ た。その結果 CD44リガンFのN末端がDDYGS トセルバック (構水化学線) 6 0 0 m 1用に 1 リットル - 59 GSGSGSG Cであるととがわかり、セルグリシン (5)

待開平9-25299

の一種であることが同意された.

CD44リガンFのN末端: Asp-Asp-Tyr-Gly-Ser-Gly-Ser-Gly-Ser-G ly-Ser-Gly-Ser-Gly (すなわち、D PYGSGSGSGSGSG)

10 4000 m 045

(2) 糖鎖の分析

精製したCD44リガンドを(1)と同様にコンドロイ チナーゼABC処理した後、HPLCにてオリゴ艦の分 析を行った。その結果、コンドロイチン4確設であるこ とがわかった。

(3)分子量の測定

情製したCD44リガンドを、酵素処理研修で SDS ーポリアクリルアミド外電気が動き実施した。その結 果、CD44リガドド外電気が動き実施した。その端 アタンパタ質の分子置が約18〜約22とはであることが 料別した。すなわち、得られたCD44リガンドは、分 子量約1、8〜約2、2万のコアタンパク質と解除コ ンドロイテン4職政からなる分子置約60万のセランパ フ質したが、プロテオシリカンであった。

【0021】 [実施例3] CD44リガンドのCD44結合におけるコンドロイチ

∠4 解散の重要性

CD44リガンドを、コンドロイチナーゼABC処理の
有無で、CD44との反応性を調べた。特製したCD4

有無で、CD44との反応性を弱べた。精製したCD4 4リガンド、該リガンドをコンドロイチナーゼABC処 避した物及び該リガンドのコアタンパク質をそれぞれC* * D44を発現しているBW5 147の協養液中に該加したととろ、精験したCD44リガンドを添加した場合に の外間即の機体が認められ、コンドロイチナーを出 では補間の機能が認めらなかった。また、標準品のコン ドロイチンイ薬酸のみでも、BW5147は凝集しな い。したがって、コンドロイチンイ薬酸がセルグリシン のコケンパク質に結らた立体構造分離時の頻集のた が企業をあるととかが割りした。

10 新しいCD 4 4 リガンドの總賠係寄住T細胞の活性化

[0022] [実施例4]

細胞障害性下線配2×10・個を体でD3減体10μs /加1でコートした。これを36いe11逆要プレート に入れ、そして、10μs/m1のヒアルロン減と50 μs/m1のCD44リガンドを入れた機能10%ドで S・RPM11640 2001/we11に発しないよう。 した、37℃で3時間陰暖した後、地震上路20μ1に ペルで、グランザイムの一種であるセリンエステラーゼ の敷出を師べた。また、物像として、CD44リガンド を入れず、ヒアルロン地のみを加えた増進でも関域に使 要した。その結果、CD44リガンドを加えることと を見た、での結果、CD44リガンドを記えることと

り、セリンエステラーゼの放出が増強されることが認め られた(表1)。したがって、CD44リガンドが細胞 暗書性T細胞を終T細胞が持つCD44を介して活性化 することができることがわかった。

[0023]

【表1】 ヒアルロン酸 のみ添加

28

?	ヒアルロン酸、 CD44 リカンド ともに添加	
	42	

(%) 20 (*1) 放出重は、細胞中に含まれるセリンエステラー ゼ全量を100%とする。 [0024]

救出县(41)

[0024]

【発明の効果】本発明の新しいCD44リガンドは、例 えば、先疫学や癌の基礎研究の試薬として有効である。※

※また、このCD44リガンドは、細胞障害性「細胞を活性化することから、免疫増強剤としての期待がもてる。 さらには、CD44が懲の転移に関わることから、新規 CD44リガンドは、懲転移の予防薬としての有用性が 期待される。

フロントページの続き

ヒアルロン酸、

CD44 リカンド

22

ともになし